

AMOXICILINA KARIZOO 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMOXICILINA KARIZOO 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Patos de engorde

Pollos de engorde

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Patos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 1 Día

-

Pavos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Bolsa de 200 g

Bolsa de 400 g
Caja con 15 bolsas de 1 Kg
Bolsas de 1 Kg

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/11/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.
S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1795 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/11/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado